28/5/15
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

004453522

WPI Acc No: 1985-280400/*198545* Related WPI Acc No: 1993-269799

XRAM Acc No: C85-121544 XRPX Acc No: N85-209149

Pyrazolo (1,5-B)-(1,2,4)triazole derivs. prepn. - by effecting

ring-closure condensn. with N-aminotriazolium salt and acid anhydride

Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD (FUJF)
Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

<u>JP 60190779</u> A 19850928 JP 8445601 A 19840312 198545 B JP 92079349 B 19921215 JP 8445601 A 19840312 199302

Priority Applications (No Type Date): JP 8445601 A 19840312

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 60190779 A 19

JP 92079349 B 15 C07D-487/04 Based on patent JP 60190779

Abstract (Basic): JP 60190779 A

Prepn. of pyrazolo-(1,5-b)(1,2,4)triazole derivs. is effected by subjecting N-aminotriazolium salt of formula (I) (where R1 is H, (substd.) alkyl, or (substd.) aryl, R2 is (substd.) alkyl, or (substd.) aryl, and X is an acid radical) and an acid anhydride of formula (II) or (III) (where R3 is H, alkyl, aryl or substd. aryl) to ring-closure condensation to give 7-acylated pyrazolo(1,5-b)(1,2,4)triazole of formula (IV).

ADVANTAGE - Novel aza-pentalene cpds. useful as magenta couplers for colour photographs and also as intermediates for producing sensitising pigments for photographs, can be prepared. These compounds can also be used as intermediates of prodn. of pharmaceuticals.

Dwg.0/0

Title Terms: PYRAZOLO; TRIAZOLE; DERIVATIVE; PREPARATION; EFFECT; RING; CLOSURE; CONDENSATION; N; AMINO; TRIAZOLIUM; SALT; ACID; ANHYDRIDE

Index Terms/Additional Words: PHOTOGRAPH; COUPLE; PHARMACEUTICAL

Derwent Class: B02; E23; G06; P83

International Patent Class (Main): C07D-487/04

International Patent Class (Additional): G03C-007/333; G03C-007/38

File Segment: CPI; EngPI

四公開特許公報(A) 昭60-190779

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和60年(1985)9月28日

C 07 D 487/04 G 03 C 7/38 1 3 9

8115-4C 6771-2H

審査請求 未請求 発明の数 2 (全19頁)

②特 願 昭59-45601

②出 願 昭59(1984) 3月12日

⑫発 明 者

佐藤田岩

忠久俊雄

南足柄市中沼210番地 南足柄市中沼210番地

富士写真フィルム株式会社内 富士写真フィルム株式会社内

切発明者切発明者

川岸古箱

俊雄信生

南足柄市中沼210番地

富士写真フィルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式

南足柄市中沼210番地

会社

砂代 理 人 弁理士 飯田 敏三

明細霉

1. 発明の名称

ピラゾロ {1,5-b}[1,2,4]トリアゾール 誘導体の製造方法

2.特許請求の範囲

(1) 一般式

(式中、R₁ は水素原子、アルキル基、鉛換アルキル基、アリール基又は微換アリール基を示し、R₂ はアルキル基、**24 カール 基を示し、** X は 酸 根 を 示 ナ。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般

式

式

(R₃ CO)₂ O又は(CH₃)₃ COCR₃ 0 O

(式中R3 は水素原子、アルキル基、アリール基 又は気換 ア リール基を示す。) で表わされる酸無水物とを選化縮合させて、一般

$$\begin{array}{c} R_3 \\ N \\ N \\ N - R_2 \\ N = \langle \\ R_1 \end{array}$$

(式中、R₁、R₂及びR₃は前記と同じ意味を もつ。)

で表わされる 7-アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾールを得ることを特徴とする ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール誘 導体の製造方法。

(2) 一般式

(式中、Ri は水素原子、アルキル茲、置換アルキル茲、アリール茲又は置換アリール茲を示し、R2 はアルキル茲、置換アルキル茲、アリール店又は置換アリール茲を示す。)
で表わされるトリアゾール化合物をNーアミノ化して前配一般式

H₂N CH₃
$$\ominus$$
 X

 \oplus N N R₂ X

(式中、 R_1 及び R_2 は前記と同じ意味をもつ。 X は酸根を示す。)

キル基、アリール基又は置換アリール基を示 す。)

で表わされる酸無水物とを原化総合させて、一般式

(式中、 R_1 、 R_2 及び R_3 は前記と同じ意味をもつ。)

で表わされる 7-アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾールを得、これを脱アシル化後、還元して陰脱基Yを導入して、一般式

で表されるN-アミノトリアゾリウム塩を得る特許請求の範囲第 1項記載のピラゾロ [1,5-b]
[1,2,4] トリアゾール誘導体の製造方法。

(3) 一般式

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & CH_3 \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\$$

(式中、R₁ は水楽原子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示し、R₂ はアルキル基、置換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示し、Xは酸根を示す。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般 式

(R₃ CO)₂ O 又社(CH₃)₃ CCOCR₃

(式中R₃ は水素原子、アルキル基、置換アル

(式中、R₁及びR₃は前記と同じ意味をもち、 Yは水素原子またはカップリング離脱基を裹わす。)

で表わされるピラゾロ (1,5-b)[1,2,4]トリアゾール化合物を得ることを特徴とするピラゾロ (1,5-b)[1,2,4]トリアゾール誘導体の製造方法。

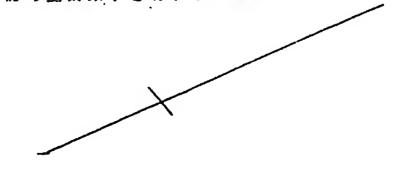
3 . 発明の詳細な説明

(発明の分野)

本発明は、新規なピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体の製造方法に関する。

(発明の背景)

橋頭位に窒素原子を有し、この窒素原子とさらにもう 1つの窒素原子の孤立電子対を含めて10個のπ電子の相互作用が可能な、全体で最低 2例、 最高 8個の窒素原子を有する一般式





…;移りうる 3つの二重結合を示す。

・; 窒素又は炭素原子を示す。

で表わされる 5- 5縮合多項系化合物は追例「アザベンタレン」と呼ばれる。この化合物はこれまで構造化学的な興味、生理活性物質としての興味及び写真化学におけるマゼンタカブラーとしての興味から主に研究がなされてきた(J. Elgureo, R. Jacquier, S. Mignonac-Mondon, J. Heterocycyclic. Chem. . 10 . 411 (1973), H. Koga. M. Hirobe, T. Okamoto, Chem. Pharm. Bull. . 22、482 (1974), J. Bailey, J. C. S. Perkin I 2047(1977), 特公昭47- 27411号, 特別刊50-12 9588号など参照)。

・. 太発明者らはこのようなアザペンタレン化合物 の合成法について種々研究を重ねた結果、ある権 のN-アミノトリアゾリウム塩と酸無水物とを填

般式

(式中、R3 は水素原子、アルキル店、凝換アルキル店、アリール店又は避換アリール店を示す。)

で表わされる酸無水物とを現化縮合させて一般

$$R_3$$
 COR₃ (V)
$$N = \begin{pmatrix} N - R_2 \\ R_1 \end{pmatrix}$$

(式中、R₁、R₂及びR₃は前記と同じ意味を もつ。)

で表わされる7-アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾールを得ることを特徴とする ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4]トリアゾール誘導 化縮合させることにより新規な骨格のアザベンタレン化合物を得ることができ、酸化合物がカラー 写真のマゼンタカプラーとして概めて優れた特性 を示すことを見い出し、この知見に基づき本発明 をなすに至った。

(発明の構成)

すなわち本発明は、

1) 一般式

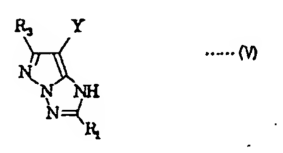
$$\begin{array}{c|c}
 & CH_3 & \ominus \\
 & X & & \\
 & N = & X & & \\
 & N = & & \\
 & R_1 & & & \\
\end{array}$$

(式中、R₁は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示し、R₂はアルキル基、置換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示し、Xは酸根を示す。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と、-

体の製造方法、及び

2) 前記一般式 (IV) で表わされる 7-アシル化 ピラゾロ (1,5-b) (1,2,4)トリアゾールを脱 アシル化接避元して、あるいはさらにカップリン グ雑脱基 Y を導入して一般式



(式中、R₁ 及びR₃ は前記と同じ意味をもち、 Y は 水 楽 原 子 又 は カップ リング 篠 脱 甚 を 示 す。)

で扱わされるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール化合物を得ることを特徴とするピラゾロ
[1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体の製造
方法

を提供するものである。

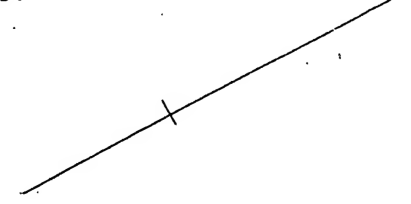
上記一般式(Ⅱ)、(Ⅲ)、(Ⅳ)、及び

(V) で扱わされる化合物においてR₁ 及びR₃ のアルキル茁はメチル、エチル、プロピル、プチ ル茲のような低級アルキル茲から従素原子数22ま での高級アルキル悲、例えば、ペンチル店、ヘキ シル基、ヘプチル基、オクチル基、デシル基、 ウンデシル店、トリデシル甚、オクタデシルよな どを意味し、直鎖でも分岐鎖でもよい。特にR₁ としてはメチル基が好ましい。また R_1 、 R_3 の アリール茲としてはフェニル茲、ナフチル族など があげられ、置換アルキル基としては、ベンジル **基、フェネチル基などが、最換アリール店として** はハロゲノフェニル基,ニトロフェニル店,シア ノフェニル茲,アルコキシフェニル茲などがあげ られる。またこれらの R_1 及び R_3 は反応に不折 性な基、例えばアルコキシル基、ニトロ店、シア ノ基、ハロゲン原子などを最換基として有してい てもよい。

次に上記一般式(Ⅱ)及び(Ⅳ)で表わされる 化合物中R₂のアルキル基としては、メチル茲、 エチル茲、プロピル基、ブチル基などの低級アル

【1、5 - b】【1、2、4】トリアゾーメル誘導体であって、R₁、R₂又はR₃の基上に上記のようにさらに置換機を有する化合物は、接起反応行程ではに従って直接得ることができるが、この行程でまず本発明の基本骨格であるピラゾロー 【1、5 - b】【1、2、4】トリアゾール環を形成してから、後反応によって所望の置換基へと誘導してから、後い。必要な場合には7-位がアシル基、R₂がしてがいる。必要な場合には7-位がアシル基、R₂がいている。必要な場合には7-位がアシル基、R₂がいてもよい。例えば後の実施例 6において示すように木発明の化合物【1のアミノ基は公知の方法で酸アニリド13などに誘導できる。

本発明方法の反応行程は、前記一般式(II)の Xがヨウ素イオンの場合について示せば次の通り である。



キル茲及びペンチル茲、ヘキシル茲、ドデシル茲としてどの高級アルキル茲が含まれ、アリール茲としてはフェニル茲、フェネチル茲、ローニトロフェニルメチル茲、ローニトロフェニルメチル茲、ローニトロフェニルメチル茲などが含まれ、これらは、R₁、R₃、と同様などが含まれ、これらは、R₁、R₃、いてもよいでもよいの場合は、後の工程で該置換茲を超元的に除去しなすいために、1H-体を製造する場合は有利である。

上記一般式 (II) 中、Xの酸根としては酸根、 例えば塩素、臭案、ヨウ素などのハロゲンアニオ ン、NO $_3^{\bigcirc}$ 、SO $_4^{2-}$ 、CH $_3$ SO $_4^{\bigcirc}$ 、

などが包含される。

なお、本発明方法により得られるピラゾロ

反応行程式 CH₃ NH₂R₂(MM) NN-R₂ NN-R₃ (MD) MN N-R₂ (R₃CO)₂O 団 NN N-R₂ NN N-R₂ (B) NN-R₃ (COR₃ NN N-R₂ NN N-R₂ NN N-R₂ R₃ (D) NN N-R₂ R₄ (D) NN N-R₂ R₅ (D) NN N-R₂ R₆ (D) NN N-R₂ R₇ (D) NN N-R₂ R₈ (D) NN N-R₂ R₈ (D) NN N-R₂ (D) R₈ (D)

以下、上記反応行程式に従い本発明方法の実施 態様を説明する。

木発明においてトリアゾール化合物(IV)はオキサジアゾール(四)と有機一級アミン(四)との反応により容易に得られる。反応程度は通常50~150 ℃の範囲で開始させ、脱水反応の生成水がおだやかに潜旋する条件で完結させる。反応時間は通常 0...1~ 6時間の範囲であるがこれに限定されない。なおオキサジアゾールは Ber., 32 巻797 頁(1899年)に記蔵の方法で合成することができる。

次にトリアゾール化合物(V)のアミノ化によるN-アミノトリアゾリウム塩(II)の合成は、アミノ化剤としてヒドロキシルアミンO-スルボン酸、O-(2、(-ジニトロフェニル)ヒドロキシルアミン、O-ジフェニルホスポリルヒドロキシルアミンを用いて行うことができる。水発明に使用しうるその他のアミノ化剤は、Y・Tamuraet, ai, Stothesis, 1977。1~17及び回文飲の引

(DMF)、ジメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドンなどが通常用いられるが、低級の積無水物を反応成分として用いるときは、これを過剰、 最として将媒とすることもできる。

この環化組合反応の生成物である?-アシル化 ピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール (Ⅳ)を脱アシル化、温元して化合物(区), (X)とする。

脱アシル化は、一般的な方法に推じて、鉱酸による酸性条件下、室温~200 ℃で沸騰する溶剂例えば、エタノールなどを含む水溶液中で加熱湿液

常、反応程度 0℃~100 ℃で 0.1~ 5時間の範囲で行う。トリアゾール化合物とアミノ化剤のモル比は一般に1:1 であるが、両者のうち安価な方を過剰に使用してもよい。

N-アミノトリアゾリウム塩(II)と酸無水物 (田) との環化縮合反応は塩基の存在下で行われ る。塩基としてはアミン類、酢酸ナトリウム、ブ ロピオン酸ナトリウムなどを用いることができ る。この反応において、N-アミノトリアゾリウ ム塩に対し、酸無水物を少なくとも 3当量、塩基 を少なくとも 5当費用いることが望ましい。 酸無 水物及び塩基の量がこの下限未満では、反応収率 が低下する。これは、酸無水物が削配下限未満で は、反応中間体から目的物を与えない副反応が進 行するためと考えられる。 反応温度は一般に 100 ℃~180 ℃が使用できるが 120℃以上が好ま しく、反応時間は酸無水物の種類及び量により異 なり、特に削限はないが一般に0.5~20時間の範 囲である。反応溶媒は不活性溶媒であればどのよ うなものでもよく、例えばジメチルホルムアミド

することにより達成できる。これを中性に戻した 後、目的物を抽出などによる単離し、必要に応じ 精製する。

なお、7位にN原子が結合した雑脱基を導入するために、7位をまずニトロソ化する場合には、脱アシル反応はニトロソ化と同時に行うようにしてもよい。

次に化合物(IK)の選元により、 「一位の窒素 原子に結合した置換基 R₂ が除去されて 1H ーピ ラゾロ {1,5-b}{1.2,4}トリアゾール化合物 (X)が得られる。置換基 R₂ はこの還元処理に より好適に除去し得るものを選択することが望ま しい。このような保護基については、例えば Mcomie 等 Protective Groups in Organic Chemistry (1973年, Plenum社刊) あるいは、 T. W. Green 等 Protective Groups in Organic Synthesis (1981年, Wiley-Interscience社刊) に多く記載されている。この中でも、木発明に使 用するのに好ましいR₂ としては、

-c H_{2} c g H_{5} , -c H (c g H_{5}) $_{2}$,

一CH₂ C₆ H₃ - 3, (- (OCH₃)₂.

—CH₂ C₆ H₄ - 0 - NO₂.

—CH₂ C₆ H₄ - p - OCH₃,

—CH₂ C₆ H₄ - p - OCH₃,

—CH₂ C₆ H₄ - p - OCH₃)₂,

—CH₂ - 2-ピリジル-N-オキシド
などがある。これらの置換器R₂を除去するための反応条件としては、接触還元あるいはアルカリ
企属による還元などがある。この例をあげると、パラジウムーでとがある。この例をあげると、パラジウムーアルミナ/水素、ナトリウム/液体アンモニア、リチウム/液体アンモニアなどがある。なかでもナトリウム金属/液体アンモニウム

上記反応行程の各工程で、得られる所望化合物 は何ら単離することなく引き続く反応に供しても よいが、通常選当な単離手段により単離特製され る。このような手段としては例えば溶媒抽出法、 再結晶法、ろ過法、カラムクロマトグラフィー、 毎層クロマトグラフィー等を例示できる。

が高い収率を与える。

木苑明法において、一般式(X)で表わされる

シーピラゾロ [1,5-b] トリアゾールを合成することができる。これを各種ハライドと反応させて目的とする酸素原子を進結したカプラーが合成できる。(米国特許 3,926,631号、特別昭57-70817 号参照)

(2) 窒素原子を連結する方法

空業原子を連結する方法には大きく分けて 3つの方法がある。第 1の方法は、米国特許 3,419,391 号に記載されているように適当なニト ロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、 それを適当な方法で選元(例えば、Pdー炭米等 を触媒とする水素添加法、塩化第一スズ等を使川 した化学显元法)し、7ーアミノーピラゾロ〔1。 5 - b〕トリアゾールとして各種ハライドと反応 させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第 2の方法は、米国特許第 3,725,087号に記載の方法、すなわち、選当なハロゲン化剤、例えば、塩化スルフリル、塩素ガス、臭素、N-クロロコハク酸イミド、N-ブロモコハク酸イミド等によって 7位をハロゲン化し、その後、特公图 58

「H~ビラゾロ〔1、5~b〕(1、2、4)トリアゾール化合物をさらに処理して7位に周知のカップリング離脱基を導入し前記一般式(V)で表わされるピラゾロ〔1、5~b〕(1、2、4)トリアゾール化合物としてもよい。このことは、写真系でカプラーとして使用される化合物に関し、ハロゲン化銀によって酸化された芳香族一級アミンの酸化生成物とのカップリング反応速度の調整及び使用銀量の削減のため適宜に行われている手法であり、それ自体公知のことである。

以下にカップリング酸脱基の一般的な導入法について説明する。

(1) 酸素原子を連結する方法

本発明の4当量母核カプラー、ピラゾロ [1,5 -b] トリアゾール型カプラーと、芳香族一級ア ミンの酸化生成物とを反応させて色素を形成さ せ、それを酸無媒の存在下で加水分解してケトン 体とし、このケトン体をPd一炭酸を触媒とする 水素添加、Zn一酢酸による還元又は水素化ホウ 案ナトリウムによる遺元処理して、7-ヒドロキ

- 45135号に記載の方法で窒素へテロ環を選当な 塩基触媒、トリエチルアミン、水酸化ナトリウ ム、ザアザビシクロ [2, 2, 2]オクタン、無水炭 酸カリウム等の存在下で置換させ、7位に窒素原 子で連結したカプラーを合成することができる。 酸素原子で運結した化合物のうち、7位にフェノ キシ基を有する化合物もこの方法で合成すること ができる。

第 3の方法は、8πまたは10π電子系芳香族窒果へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法で、特公昭57-36577号に記載されているように前記第 2の方法で合成した7-ハロゲン体に対して2倍モル以上の8πまたは10π電子系芳香族窒果へテロ環を添加し50~150 ℃で無確拠加熱するか、またはジメチホルムアルデヒド、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリアミド等非プロトン性極性溶媒中、30~150 ℃で加熱することによって7位に窒素原子で連結した芳香族窒果へテロ環基を導入することができる。

(3) イオウ原子を選結する方法

芳香族メルカプトまたはヘテロ環メルカプト店 が 7位に 置換したカプラーは米国特許3,227,554 号に記載の方法、すなわちアリールメルカブ タン、ヘテロ環メルカプタンおよびその対応する ジスルフィドをハロゲン化炭化水楽系裕媒に溶解 し、塩素または塩化スルフリルでスルフェニルク ロリドとし非プロトン性溶媒中に溶解した 4当丑 ピラゾロ【1,5-6】トリアゾール系カプラーに 添加し合成することが出来る。アルキルメルカブ ト基を 7位に導入する方法としては米国特許 4,264,723 号記敝の方法、すなわちカプラーの カップリング活性位置にメルカプト基を導入し、 このメルカプト基にハライドを作用させる方法と S-(アルキルチオ)イソチオ尿案塩酸塩(又は 泉素塩酸)によって一工程で合成する方法とが有 効である。

また、本発明方法においては、一般式 (X) 及び (V) で表わされるピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール化合物の 2位及び 8 位の置後甚R,及びR3をそれ自体公知の方法、

さらに詳しくは、 R_4 、 R_5 は各々水楽以子、 ハロゲン原子(例えば、塩素原子、臭素原子、 例えば上記カップリング離脱基の導入方法に増 じ、適宜処理して、写真化学的に許容される所望 の基に変換してもよい。

こうして本発明方法を利用して誘導されるピラ ゾロ [1,5-b][1,2,(]トリアゾール誘導体は 次の一般式で表わすことができる。

但し、式中、R4、R5は水楽原子または置換 基を表わし、Yは水楽原子またはカップリング雑 脱基を表わす。好ましくは、R4、R5は水楽原子、かつが、から、 ないので、 ないのでいいので、 ないので、 ないので、 ないので、 な

等) アルキル店 (炭素数 1~32の直鎖、分岐鎖で ルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アルキ ニル若、シクロアルキル法、シクロアルケニル 益、で、これらは酸素原子、窒素原子、イオウ原. 子、カルポニル基で連結する置換基、ヒドロキシ 基、アミノ基、ニトロ基、カルボキシ基、シアノ **益、又はハロゲン原子で置換していてもよく、例** えば、メチル茜、プロピル基、t-ブチル苺、ト リフルオロメチル進、トリテシル甚、 2ーメタン スルホニルエチル茜、 3- (3-ペンタデシル フェノキシ) プロピル芸、 3- { 4- { 2- [4 - (4-ヒドロキシフェニルスルホニル) フェノ キシ】ドデカンアミノ】フェニル】プロピル苗、 2-エトキシトリテシル基、トリフルオロメチル 茲、シクロペンチル茲、 3- (2 。 4-ジーt‐ アミルフェノキシ) プロピル茲、等) アリール基 (例えば、フェニル茜、4~1~ブチルフェニル 基、 2, 4-ジーヒーアミルフェニル基、 4-テ トラデカンアミドフェニル基、等)、ヘテロ展基 (例えば、 2ーフリル苗、 2ーチェニル苗、・2-

ピりミジニル基、 2-ペングチアグリル港、 等)、シアノ基、アルコキシ基(例えばメトキシ 基、エトキシ基、 2-メトキシエトキシ基、 2-ドデシルエトキシ基、 2-メタンスルホニルエト キシ基、等)、アリールオキシ基(例えば、フェ ノキシ基、 2-メチルフェノキシ茲、 4-t-ブ チルフェノキシ基、等)、アシルアミノ指(例え は、アセトアミド基、ペンズアミド基、テトラデ カンアミド茲、α-(2,4 - ジーヒーアミルフ ェノキシ) プチルアミド茲、γー(3-t-ブチ ルー4ーヒドロキシフェノキシ) プチルアミド 基、α-(4-(4-ヒドロキシフェニルスルホ ニル)フェノキシトデカンアミド基、符)、アニ りノ茲(例えばフェニルアミノ茲、 2~クロロア ニリノ基、 2-クロロー 5-テトラデカンアミノ アニリノ茲、 2-クロロー 5-ドデシルオキシカ ルポニルアニリノ基、N-アセチルアニリノ茲、 2- クロロー 5- {α- (3-t-プチルー 4-ヒドロキシフェノキシ) ドデカンアミド} アニリ ノ茜、等):、ウレイド蓝、例えば、フェニルウレ

イド基、メチルウレイド基、N,Nのジプチルウ レイド基、等)、スルファモイルアミノ基(例え ば、 N , N - ジプロピルスルファモイルアミノ 茲、 N - メチル-N-デシルスルファモイルアミ オ基、オクチルチオ基、テトラデシルチオ基、 2 - フェノキシエチルチオ基、 3-フェノキシプロ ピルチオ茲、 3- (4-t-プチルフェノキシ) プロピルチオ基、等)、アリールチオ基(例え ば、フェニルチオ基、 2ープトキシー 5ーt-オ クチルフェニルチオ茲、 3-ペンタデシルフェニ ルチオ基、 2-カルポキシフェニルチオ基、 4-テトラデカンアミドフェニルチオ基、等)、アル コキシカルポニルアミノ基(例えば、メトキシカ ルポニルアミノ基、テトラデシルオキシカルポニ ルアミノ基、等)、スルホンアミド基(例えば、 メタンスルホンアミド基、ヘキサデカンスルホン アミド茜、ペンゼンスルポンアミド基、p-トル エンスルホンアミド基、オクタデカンスルホンア ミド茜、 2-メチルオキシー 5-t-ブチルペン

ゼンスルホンアミド茲、等)、カルバモイル共 (例えば、N-エチルカルバモイル指、N。N-ジプチルカルバモイル茜、N - (2-ドデシルオ キシェチル) カルパモイル店、N-メチルーN-ドデシルカルパモイル茜、N-(3-(2. 4-ジーtert-アミルフェノキシ) プロピルトカ ルパモイル苫、等)、スルファモイル店(例え ば、N-エチルスルファモイル茲、N,N-ジブ ロピルスルファモイル茲、N-- (2-ドデシルオ キシエチル) スルファモイル基、N-エチルーN - ドデシルスルファモイル茲、N.N-ジエチル スルファモイル茲、等)、スルホニル盐(例え ぜ、メタンスルホニル基、オクタンスルホニル **苫、ベンゼンスルホニル苫、トルエンスルホニル** 指、節)、アルコキシカルポニル路(例えば、メ トキシカルボニル族、ブチルオキシカルボニル **払、ドテシルオキシカルボニル基、オクタテシル** オキシカルポニル基、等)、ヘテロ環オキシ茲 (例えば、 1-フェニルテトラゾールー 5-オキ シ甚、 2ーテトラヒドロピラニルオキシ茲、 等)、アシルオキシ苗(例えば、アセトキシ店、

等)、カルバモイルオキシ基(例えば、N-メチ ルカルバモイルオキシ基、N-フェニルカルバモ イルオキシ茲、等)、シリルオキシ茲(例えば、 トリメチルシリルオキシ茲、ジブチルメチルシリ ルオキシ基、等)、アリールオキシカルポニルア ミノ茲(例えば、フェノキシカルボニルアミノ茲 等)、イミド茲(例えば、Nースクシンイミド 茲、N-フタルイミド基、 3-オクタデセニルス ルシンイミド蓝、等)、ヘテロ環チオ基(例えば、 2-ベンゾチアゾリルチオ基、 2、 4-ジーフ ェノキシー 1, 3。 5-トリアゾールー 6-チオ 当、 2-ピリジルチオ茲、等)、スルフィニル基 (例えば、ドデカンスルフィニル蕗、 3-ペンタ デシルフェニルスルフィニル基、 3-フェノキシ プロピルスルフィニル茲、等)、ホスホニル茲 (例えば、フェノキシホスホニル茲、オクチルオキ シホスホニル茲、フェニルホスホニル茲、等)、 アリールオキシカルボニル基(例えば、フェノキ シカルポニル茜、等)、アシル基(例えば、アセ チル基、 3-フェニルプロパノイル基、ベンゾイ

AND THE STATE OF T

ル基、 4-ドデシルオキシベンゾイル基、等)を 表わし、

子、臭素原子、ヨウ楽原子等)、カルポキシ翡、 又は酸素原子で連結する基(例えば、アセトキ シ芸、プロパノイルオキシ葢、ベンゾイルオキシ 茜、 2、4-ジクロロベンゾイルオキシ茜、エト キシオキザロイルオキシ茲、ピルビニルオキシ 其、シンナモイルオキシ基、フェノキシ族、 **↓**-シアノフェノキシル基、 4-メタンスルホンアミ ドフェノキシ基、 4- メタンスルホニルフェノキ シ基、αーナフトキシ基、 3ーペンタデシルフェ ノキシは、ペンジルオキシカルポニルオキシ悲。 エトキシ茲、 2-シアノエトキシ茲、ペンジルオ キシ基、 2-フェネチルオキシ基、 2-フェノキ シェトキシ基、 5-フェニルテトラゾリルオキシ 原子で連結する基.(例えば、ベンゼンスルホンア ミド基、N-エチルトルエンスルホンアミド茲、 ヘプタフルオロプタンアミド茲、 2, 3, 4.

オクタンスルホンアミドフェニルチオ基、ベンジルチオ基、 2-シアノエチルチオ基、 1-エトキシカルボニルトリデシルチオ基、 5-フェニルー2,3,4,5-テトラゾリルチオ基、 2-ベンゾチアゾリル基、チオシアノ基、N・N・ジェチルチオカルボニルチオ基、ドデシルオキシチオカルボニルチオ基、等)、炭素原子で選結する基の人では、トリフェニルメチル基、ヒドロキシメチル基、N-モルホリノメチル基、

但し R_8 、 R_7 は水素原子、アルキル悲、アリール基、ヘテロ環菌を表わし、 R_4 、 R_5 は す でに定義したと同じ意味を有する、等)、を収わす。

 R_4 、 R_5 または Y が 2 師の基となって Y スル を形成する 2 価の基をさらに詳しく述べれば、

- 5 , 8 - ペンタフルオロペンズアミド茲、オク タンスルホンアミド基、p-シアノフェニルウレ イド基、N,N-ジエチルスルファモノイルアミ ノ 基 、 1- ピペリジル基、 5, 5- ジメチルー 2, 4-ジオキソー 3-オキサゾリジニル茲、 1 - ベンジルーエトキシー 3-ヒタントイニル茲、 2N - 1, 1-ジオキソー 3 (2H) -オキソー 1, 2-ベンゾイソチアゾリル基、 2-オキソー 1, 2- ジヒドロー 1-ピリジニル基、イミダゾ りル基、ピラゾリル茜、 3。 5-ジエチルー 1. 2、 4-トリアゾールー 1-イル、 5又は 8-ブ ロモベンゾトリアゾールー 1ーイル、 5ーメチル - 1、2、3、4-トリアゾール- 1-イル基、 ベンズイミダゾリル甚、 4ーメトキシフェニルア ゾ基、 4-ピパロイルアミノフェニルアゾ基、 2 ーヒドロキシー 4ープロパノイルフェニルアゾ 拡、等)、イオウ原子で連結する基(例えば、フ ェニルチオ基、 2-カルボキシフェニルチオ基、 2- メトキシー 5- ヒーオクチルフェニルチオ 基、 4-メタンスルホニルフェニルチオ基、 4-

R₄、R₅ は登換又は無置換のアルキレン基、例えば、メチレン基、エチレン基、 1.10-デシレン基、一CH₂ CH₂ -O-CH₂ CH₂ -、等)、置換又は無置換のフェニレン基(例えば、1.4-フェニレン基、 1,3-フェニレン基、

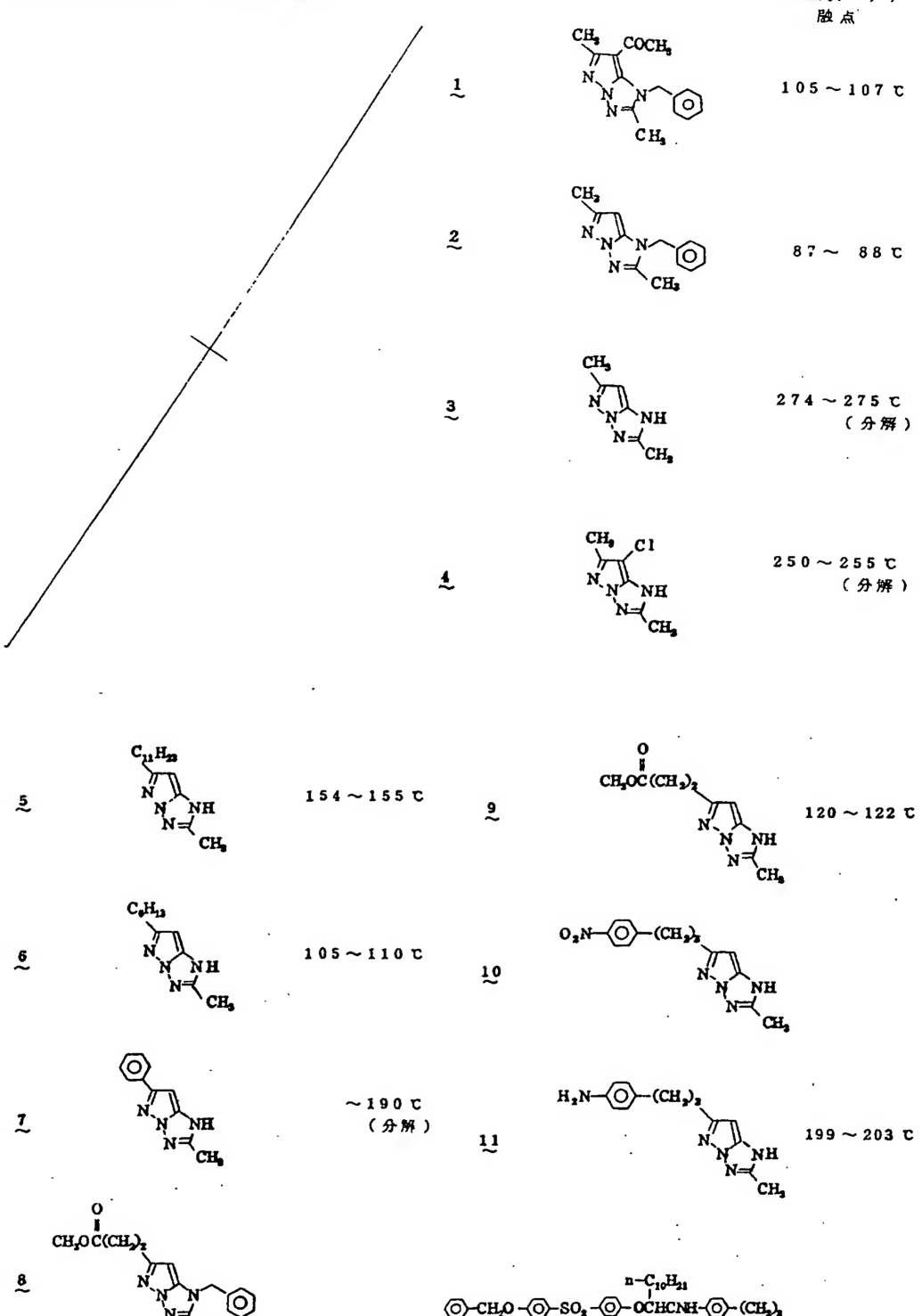
- N H C O - R₈ - C O N H - 基(R₈ は最換も しくは無数換のアルキレン基又はフェニレン基を 表わし、例えば

- NHCOCH2 CH2 CONH.

を示す。)である。

次に、上記一般式 (A) で表わされるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体の具体 例を以下に例示するが、本発明はこれによって限

(物理的データ) 融点



$$\begin{array}{c}
21 \\
C_2H_5(CH_2)_2C-\bigcirc -OCHCONH-\bigcirc -(CH_2)_3 \\
C(CH_3)_2C_2H_3
\end{array}$$
N
N
N
N
N
CH

Section.

(発明の効果)

本発明によれば、カラー写真のマゼンタカプラーとして、また、写真用増感色素製造の中間体として有用な、新規なアザペンタレン化合物であるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体を製造することができる。また本発明の化合物は、生理活性物質として使用できる可能性を有し、さらに医薬品製造の中間体となりうる。

この化合物は、芳香族一級アミンの酸化生成物 とカップリングして、極めて色相良好でかつ従来 のピラゾロン系の色素より、光、無堅牢性が優れ たマゼンタ色素を生成する。

(実施例)

次に木発明を実施例に基づきさらに詳細に説明 する。

実施例 1 (例示化合物 1, 2, 3の合成)
 (A) 1-アミノー (-ベンジルー 3, 5-ジメチルトリアゾリウムヨージド(II) の合成

.

95 C

なお以下の実施例中、(II)として、特に斯わらない限り、この 1-アミノー 4-ベンジルー3、5 -ジメチルトリアゾリウムヨージドを使用した。

(i) テトラアセチルヒドラジンの熱分解により 得られる 2.5-ジメチルー 1.3.4-オキサジア ゾール (VII) 19g (0.19mol) とベンジルアミン 31g (0.29 mol) を110 でで 4時間反応させ、 4-ベンジルー3.5 -ジメチルー 1.2.4-トリア ゾール (VI) 28gを得た。収率73%、触点125 ~ 127 で。

ヒドロキシルアミン-〇-スルホン酸 68g (0.58mal)と水酸化カリウム40g (85%、0.81 mal)とから調製したヒドロキシルアミン-〇-

り)加え、さらにこの温度で 2時間攪拌した。ジクロロエタンを滅圧留去後、 100m 2 の水に残能を溶かし、57%のヨウ化水素酸水溶液でPHを 3 にした。2,4 ージニトロフェノールが折出してくるが、酢酸エチルで抽出 (3回)して除去した。水層を濃縮し、残渣をエタノールから再結晶させて(II)を収率70%で得た。

なお、アミノ化剤として、Oージフェニルホスフィニルヒドロキシルアミン (Synthesis, 592 (1982), Tetrahedron Lett., 23, 3835 (1982)) を使用する場合もほぼ阿様に行うが、この場合、ヨウ化水素酸で処理後、抽出することなくジフェニルホスフィン酸をろ過により回収 (90%以上) することができた。

(B) 7-アセチル- 1-ベンジルー 2,8-ジメチルピラゾロ [1,5-b] [1,2,4]トリアゾール (1)の合成 CH₅

スルホン酸カリウムの水溶液と上記トリアゾール(¶)75g(0.4mol)とを80~90℃で6時間反応させ、窒温に戻したのち、50%の炭酸カリウム水溶液でpH8~9に調節した。生成した硫酸カリウムをろ別し、ろ液をクロロホルムで3回抽出した。この クロホルム抽出液から出発物質であるトリアゾールが44g(59%)回収された。水 層を氷冷下57%ョウ化水素酸水溶液でpH3にすると結晶が析出した。この結晶をろ別し、一20℃でエタノールから再結晶することにより(Ⅱ)33g(31%)を淡黄色結晶として得た。

(ii) アミノ化剤としてO-(2,4-ジニトロフェニル) ヒドロキシルアミン(J. Org. Chem.38
 1239 (1973)) を使用して、次のようにして(II) を合成した。

4-ベンジル-1.2.4 -トリアゾール(町)35 g (0.18 mol) をジクロロエタン 300m 2 に加え、70℃に加熱下に激しく攪搾し、この中に〇-(2.4-ジニトロフェニル) ヒドロキシルアミン 25g (0.13 mol) を少しずつ (約35分間にわた

N-アミノトリアゾリウムヨージド(Ⅱ) 88 (0.025mol)をDMF(ジメチルホルムアミド)50mgに済かし、無水酢酸40mgを加え、120℃に加熱した。次いで酢酸ナトリウム12.58を加え、120~130℃で 4時間慢拌した。DMF、無水酢酸などを被圧留去後、燃和の炭酸ナトリウム水溶液で塩基性としたのちクロロホルムで抽出し、抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥を留去したところ褐色の油状物が得られた。これをn-ヘキサンー酢酸エチルの溶媒系でシリカゲルカラムにより精製して、アーアセチルー1ーベンジルー2,8-ジメチルピラゾロ[1,5-b][1,2,4]トリアゾール(1)3.2g(47%)を得た。融点105~107℃

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃) δ (ppm): 2.36(3H, s) 2.43(3H, s) 2.60(3H, s) 5.80(2H, s) 7.0 ~7.2(2H) 7.2 ~7.36(3H)

(C) 1 - ペンジルー 2,8-ジメチルピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール(2) の合成

CONTRACTOR OF THE SERVICE

し、2g(7.5 mmol)を20m2のエタノールに 溶かし、これに濃塩酸20m2を加え、加熱 温流す る。約 B時間後エタノールを被圧留去し、重炭酸 ナトリウムの飽和水溶液で塩基性にしたのち酢酸 エチルで抽出するとほぼ純粋な脱アセチル化 1-ベンジルー 2,6-ジメチルピラゾロ (1,5-b) [1,2,4]トリアゾール(2) 1.6 g (95%)を得 た。 融点87~88℃

核磁気共鳴スペクトル(C D C l 3)
δ (p p m) : 2.32(3H, s) 2.44(3H, s) 5.02
(2H, s) 5.22(1H, s) 7.10~7.40(5H)
(D) 1 H - 2,8 - ジメチルピラゾロ [1,5 - b] [1,2,4] トリアゾール (3) の合成

(1H, s) (実施例 2) (例示化合物 5の合成)

実施例 1で示した N-アミノトリアゾリウム ヨージド (II) 5g (18mmol) と 5当最の無水ラ ウリン酸 30g (78mmol) 及びトリプロピルアミン 11g (77mmol) をDMF 100m 2中 140~150 ℃ で約10時間加熱した。DMFをエバポレータで除き酢酸エチルを加え、析出した未反応の無水ラウ リン酸をろ過により除きろ液を分液ロートに移 し、 2Nの水酸化ナトリウム水溶液を加え十分級 り、分液した。水層をさらに 2回酢酸エチルで納 出し、酢酸エチル層を飽和の食塩水で洗ったの ち、硫酸マグネシウムで乾燥し、得られた残液に 濃塩酸 30m 2 とエタノール50m 2を加え約 4時間

1 - ベンジルー2,6 - ジメチルピラゾロ [1,5 - b][1,2,4]トリアゾール(2) 1.6 g (7.1 mgol) を液体アンモニア中的 0.8gの金属ナトリウムで選元し、目的とする 1H - 2,8 - ジメチルピラゾロ [1,5 - b] [1,2,4] トリアゾール(3) 0.67g (70%) を無色の結晶として得た。触点274 ~ 275 ℃ (分解)

質量分析 138 (M⁺ . 100%)

元素分析值 C(%) H(%)·N(%)

理論值 - 52.93 5.92 41.15

湖定值 52.85 8.02 41.01

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃:ピリジン-d₅ = 1:1)

 δ (ppm): 2.35(3H, s) 2.43(3H, s) 5.50

加熱豊茂後、エタノールを除去し、酢酸エチルで抽出した。通常の後処理を行い、シリカゲルカラムで精製し、 1-ベンジル体を 0.8g (14%) 得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃)

H,brs) 2.40(3H, s) 2.80(2H, t, J=7,5) 5.03

 $(2H. s)5.25(1H. s) 7.10 \sim 7.45(5H)$

この 1-ベンジル体を液体アンモニア中ナトリウムで 遠元してアルコール以外の有機溶媒に難溶な例示化合物 5を約80%の収率で得た。 融点 154~155 ℃

〈実施例 3〉 (例示化合物 是の合成)

$$(I) \longrightarrow \begin{matrix} C_{e}H_{13} \\ N \longrightarrow \\ N \longrightarrow \\ CH_{3} \end{matrix} \qquad \underbrace{6}$$

n - ヘプタン酸 7.2g(55smol)をジメチルホ

ルムアミド (DMF) 15m2 に溶かし、その中にトリーカープロピルアミン 7.9g (55mmol) を加え、次にDMF10m2 に溶かしたトリメチルアセチルクロリド8.1 g (51mmol) を摘下して加えた。10分間室温で攪拌後、Nーアミノトリアゾリウムヨージド (II) 5g (15.80mol) とトリーカープロピルアミン11.3g (79mmol) を加え徐に150 ℃に加熱し、その温度で約 5時間攪拌した。DMFとアミンを滅圧留去後 2N水酸化ナトリウム水溶液 100m2 を加え、酢酸エチルにより 3回抽出し、抽出液を水と飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウム上で乾燥した。ろ過後減圧濃縮し、残能をシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、(Π)(R_1 =- C_{H_3}) R_2 =- C_{H_2} \bigcirc , R_3 =- $C_{H_{13}}$)

を 2.9g (45%) 得た。

これを実施例 1の (C) (D) で示した方法により脱アシル化及び脱ペンジル化すると 8を 1.0g (88%) 得ることができた。融点 105~110 ℃

ル体 0.2g (22%) が得られた。

核磁気共鳴スペクトル (CDCla)

δ (ppm): 2.35(3H, s) 4.95(2H, s) 5.85
(1H, s) 7.05~7.50(8H) 7.80(2H, dd, J=9.0.
1.5)

1-ペンジル体 0.2g (0.89mmol) を被体アンモニア中0.05gのナトリウムで意元し、目的とする 2を0.12g (87%) 得た。融点~190 で(分解)

〈実施例 5〉 (例示化合物 &. 3の合成)

1.00g (32mmol) の (II) を15mlのN-メチルピロリドンに加え、室温で攪拌し、これに無水メトキシカルボニルプロピオン酸2.93gとトリプロピルアミン 4.8mlとを順に加え、 130℃の消

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d₈)

δ (ppm): 0.85(3H, brt, J=~7) 1.32
(8H, brs) 2.45(3H, s) 2.58(2H, t, J=7.5)

5.60(1H, s)

(実施例 4) (例示化合物 7の合成)

(II) 1.0g (3.16 mmol) を無水DMFの 8 m 2 に溶かし、その溶液中に無水安息香酸 3.8g (15.8 mmol) とトリー n ープロピルアミン 2.3g (15.8 mmol) を加え、 130℃で24時間加熱硬件した。DMFとトリー n ープロピルアミンを被圧留去後エタノール30m2、震塩酸10m2を加え 5日間加熱量流した。エタノールと濃塩酸を減圧留去後、酢酸エチルで抽出し、乾燥、濃縮後、シリカゲルクロマトグラフィーで精製すると 1ーベンジ

裕上で 3時間加熱した。冷却後酢酸エチルで希釈し、水で洗浄した(100ml×2)。酢酸エチル暦を無水磁酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、これにメタノール30mlと濃塩酸20mlを加え、7時間加熱量流した。冷却後エタノールを荻圧濃縮して決き、残液を氷水100mlに注ぎ、中和してpH7としたのち、酢酸エチルで抽出した(50ml×3)。酢酸エチル暦を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカラム(20g)で精製して80.16g(17%)を油状物として得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDC13)
δ (ppm): 2.42(3H, s) 2.60~3.15(4H,
a) 3.63(3H, s) 5.02(2H, s) 5.26(1H, s)
7.12~7.50(5H, s)

元素分析値 C (%) H (%) N (%) 理論値 64.41 8.08 18.78

実験値 64.22 8.30 18.55

このN-ベンジル体を上記と同様にナトリウム意 元して併示化合物 3を約80%の収率で得ることが できた。 触点 120~122 ℃

(実施例 6) (例示化合物 L1, L2, L3, L4の合成)

と漢塩酸 $50 \, \mathrm{m}\, 2$ との混合溶媒に溶解し、 $10 \, \mathrm{m}\, \mathrm{lm}\, \mathrm{lm}$ 熱 遠流 した。 水 $100 \, \mathrm{m}\, 2$ を加えたのちエタノールを減圧 護縮して除いた。アンモニア水で中和したのち酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル局を無水硫酸 マグネシウム上で乾燥した。 濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル $140 \, \mathrm{m}\, \mathrm{m}$

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃)

δ (ppm): 2.03(2H, m) 2.44(3H, s) 2.58 ~2.85(4H, m) 5.02(2H, s) 5.20(1H, s) 7.04 ~7.40(7H, m) 8.04(2H, d, J=8.0)

イソプロピルアルコール80mlに超元鉄18g (0.32mol)、塩化アンモニウム 1.3g (25 mmol)及び水 8mlを加えて激しく攪拌しながら 遠流状態になるまで加熱した。これに濃塩酸 0.2 mlを加えて30分間加熱温流した。これに上配ニ トロ体18.0g (47.8mmol)を20分間かけて少しず

1. S. .

9.5 g (30mmol) の (II) と65g (150mmol) の無水 4- (p-ニトロフェニル) 酪酸及び57 ml(300==01) のトリプロピルアミンを 150ml‐ のDMFに溶解した。この混合物を攪拌下、 130 ℃の油裕上で 4時間、続いて 140℃の油裕上で 2 時間、さらに 160℃の油裕上で 6時間加熱した。 DMFを核圧下に留去したのち酢酸エチルに溶解 し、この酢酸エチル溶液を 2N NaOH水溶液 で洗浄(2回) した。酢酸エチル層を無水硫酸マグ ネシウム上で乾燥したのち、濃縮し、シリカゲル カラムクロマトグラフィー(シリカゲル 800g, 裕出 液ヘキサン:酢酸エチル=2:1 ~1:1)にか if. 7.6 g (45%) o (N) (R₁ = - C H₃. $R_2 = -CH_2 - \langle O \rangle$ 核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃)

δ (ppm): 2.40(3H, s) 1.8 ~ 3.3(12H, m) 5.80(2H, s) 7.0~7.4(9H, m) 8.1(4H, m)

7.6 g (13mmol) の (N) をEtOH 150m &

つ加え、さらに 1時間加熱避流した。セライトで ろ過し、セライトをエタノールでよく洗浄した。 ろ液を濃縮したのち酢酸エチルに溶解し、これを 水洗したのち、無水硫酸マグネシウム上で乾燥し た。濃縮して担生成物アニリン体 ((X)) の R_3 = $(CH_2)_3$ C_6 H_4 NH_2) 15.8 g (95%) を得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

δ (ppm): 1.95(2H, m) 2.38(3H, s) 2.40 ~ 2.78(4H, m) 3.38(2H, br) 4.97(2H, s) 5.20(1H, s) 6.53(2H, m) 8.91(2H, m) 7.00 ~ 7.38(5H, m)

このアニリン体15.8g(45.7mmol)を超流状態の液体アンモニア 200mlに加え攪拌した。これに金属ナトリウム 2.8g(0.11mol)を少しずつ加えた。これに塩化アンモニウムを少しずつ加えたのち一夜放躍してアンモニアを除去した。残資を2N HCl水溶液に溶解し、酢酸エチルで洗りした。水層をアンモニア水で中和して、析出した、水層をアンモニア水で中和して、析出した、水層をアンモニア水で中和して、析出した、水層をアンモニア水で中和して、析出した、水層をアンモニア水で中和して、析出した、水層をアンモニア水で中和して、析出した、水層をアンモニア水で中和して、析出した、水層をアンモニア水で中和して、析出した、水層をアンモニア水で中和して、析出した、水層をアンモニア水で中和して、析出した、水質をみ取した。沈殿を水で、つづいてアセト

ニトリルで洗浄ののち乾燥してほどんど純粋な!! 7.9g(68%)を得た。触点 199~203 ℃

核磁気共鳴スペクトル

 $(CDCI_3 + DMSO - d_6)$

δ (ppm): 1.88(2H, br, quintet, J=~?)

2.41 (3H, s) 2.3~2.8(4H) 5.42(1H, s) G.56

(2H, d, J=8.5) 8.90(2H, d, J=8.5)

買量分析スペクトル

255 (M*, 20%) 136 (100), 119(90) 106(50)

赤外線吸収スペクトル(KBr)

3340, 1805, 1507, 1380, 1270 c m⁻¹

これを80気圧の水業雰囲気下、60℃で 3時間撹拌した。冷却後、触媒をろ過して除きろ液を濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル90g、溶出液クロロホルム:メタノール=1:0~30:1)に供し、2.7g(92%)の13を関係として得た。

質量分析 (FD) 687 (M⁺ + 2,50%) 688 (M⁺ + 1, 100) 685 (M⁺,30)

4.25g(6.20mmol)の13とTHF50m2とをジクロロメタン 100m2に加え、室間で撹拌して浴解した。これに 785mg(5.85mmol)のN-クロロコハク酸イミドを加え、15分間室温で撹拌した。水で洗浄(150m2× 2)ののち無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル 100g、浴出液クロロホルム:メタノール=50:1~30:1)に付し14 4.04g(30%)を固体として得た。

質量分析 (FD) 722, 721, 720 (9:7:9) 220(b.p) 元素分析値C (%) H (%) N (%) S (%) 理論値 69.65 6.88 9.02 4.13 湖定値 68.99 6.90 8.90 4.07 質量分析 (FD) 776 (M⁺ , b - p) 核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃) δ (ppm): 0.88(3H, brt, J=7) 1.0~2.2 (20H, m) 2.38(3H, s) 2.5~2.8(4H, m) 4.68 (IH, brt, J=6) 5.05(2H, s) 5.45(IH, s) 6.9 ~7.4(13H, m) 7.7 ~7.9(4H, m) 8.17(1H, s) 11.8(1H, br)

3.3 g (4.3 mmol) のベンジル体12をTHF60 m 2 に溶かし、10% P d/C 0.88 g を加えた。

(実施例 7) (例示化合物15,18の合成)

<u>11</u> →

$$\begin{array}{c}
 & \downarrow \\
 & \downarrow \\$$

(1.79g (7.00mmol) と N , N - ジメチルア ミド15m 2をアセトニトリル30m 2に加え、温流 状態になるまで加熱攪拌した。これに酸クロリド $(t-C_5H_{11})_2C_6H_3OCH(n-C_4H_9)COCl$

2.83g(7.70mmol)のアセトニトリル溶液(10ml)を15分間かけて滴下し、さらに30分間 温流を続けた。冷却後、水 300mlに注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水酸酸マグネシウム上で乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル100g、溶出液クロマトグラフィー(シリカゲル100g、溶出液クロロホルム:メタノール70:1)で分取し、15を3.12g(76%)固体として得た。

元 来 分 析 值 C (%) H (%) N (%)

理論值 73.81 8.77 11.95

测定值 73.64 8.95 11.93

核磁気共鳴スペクトル(CDCl₃)

δ (ppm): 0.50~1.00(7H, m) 1.00~2.16 (28H, m) 2.44(3H, s) 2.46 ~2.80(4H, m) 4.66(1H, t, J=6.0) 5.44(1H, s) 6.90 ~7.34 (8H, m) 7.84(1H, d, J=9.0) 7.87(1H, br, s)

3.10g (5.28mmol) の1.5とTHF50mlとをジ クロロメタン 100mlに加え、室温で視搾して浴 解した。これにN-クロロコハク酸イミド 706mg

〈実施例 8〉 (例示化合物21,22,17の合成)

$$\underbrace{15} \longrightarrow \underbrace{21} \longrightarrow \underbrace{22} \longrightarrow$$

2.93g (5.00mmol) の15を25mlの酢酸に加え 室温で視拌した。これに亜硝酸イソアミル 586mg (5.00mmol) を満下し、さらに 1時間攪拌した。 これを、水 300mlにゆっくり加え、折出した沈 殴をろ取し、水洗した。波圧下に乾燥し、 7---トロソ体21 2.85g (38%) を関体として得た。 触点 約95℃

2.85 g (4.63mmol) の 7-ニトロソ体21をエタ ノール50mlに溶解し、窒果雰囲気下で温洗状態 まで加熱した。これに、塩化節ースズ4.38 g (5.29mmol) を加え、さらに10分間復拌した。水洗 (150ml×2) ののち、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。濃縮後アセトニトリルを加えて結晶化し、一度加熱湿流した。冷却後、ろ取し、アセトニトリルで洗浄したのち乾燥し、16を2.4g (73%) 固体として得た。

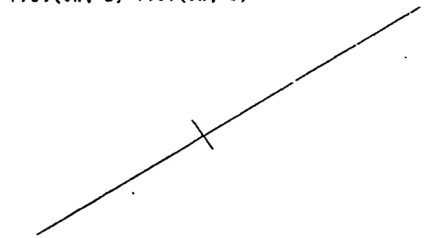
元素分析值C(%)H(%)N(%)Cl(%)

理論値 69.71 8.12 11.29 5.72

測定值 69.38 8.21 11.25 5.78

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃)

8 (ppm): 0.48~1.00(7H, m) 1.06~2.18
(28H, m) 2.45(3H, s) 2.48 ~ 2.82(4H, m)
4.67(1H, t, J=6.0) 8.65(1H, d, J=8.5) 8.91
~ 7.34(8H, m) 7.87(1H, s)



(23.1mmol) の漫塩酸溶液(10ml)を10分間かけて簡下した。さらに30分間超液を焼けたのち、冷却した。これを水 150mlに住ぎ、酢酸モチルで抽出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウム上で乾燥したのち濃縮乾固した。こうして 7-フェノ体22とスズとの鎖体を得た。

遊離の22は塩基で処理することにより得ることができるが、空気酸化されやすい。ここでは、鉛体のまま次の反応に使用した。

この 7-アミノ体22をピリジン25m 2 に溶解し、窒素気流下に水冷しながら撹拌した。これに酸クロリド [H (CF2) 8 COCI] 2.15g (4.63mmol) を摘下し、さらに 1時間撹拌した。これを水 250m 2 に注ぎ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を 2 N 塩酸で洗浄ののち水で洗浄した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウム上でもた。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウム上でもた。がウフィー(シリカゲル 150g、溶出液クロマトグラフィー(シリカゲル 150g、溶出液クロロホルム:メタノール=100:1)で分取して、溶出液を濃縮乾固し、17 3.43g(72%)を得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDCla)

8 (ppm): 0.52~1.01(7H, m) 1.02~2.15 (26H, m) 2.42(3H, s) 2.46 ~ 2.78(4H, m) 4.60(1H, t, J=8.0) 6.30(1H, tt, J=51.0, 5.0) 7.45(1H, d, J=8.5) 6.85~7.36(6H, m) 8.90(1H, brs) 10.0(1H, brs) 10.3(1H, brs)

> 特許出願人 富士写真フィルム株式会社 代理人 弁理士 版 II 敏

手統補正會(自発)

昭和59年10月20日

特許庁長官 忠 賀 学 殿

1.事件の表示

昭和59年特許顕第45601号

2. 発明の名称

ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール誘導体の製造方法

3.補正をする者

事件との関係 特許出願人 住所 神奈川県用足柄市中沼210番地 名称(520)富士写真フィルム株式会社 代表者 大 西 賞

4. 代理人

住所 東京都港区新橋2丁目14番6号 長久保ビル2階

電話 東京03(591)7387

氏名(7643) 弁理士 飯 田 飯

5 . 補正命令の日付

自発

6. 補正により増加する発明の数,

7 . 補正の対象 明細書の「特許請求の範囲の 構」及び「発明の詳細な説明の 欄」

8. 補正の内容

- (1) 明細書の「特許請求の範囲」の項の記載を 別紙の通り補正する。
- (2) 明細書の「発明の詳細な説明」の傾の記載 を下記の通り補正する。
 - 1) 第12ページ14行目の「CH₃SO₄G」

2) 第13ページ1行目の「トリアゾーメル」を「トリアゾール」と補正する。

. 47 p.s. . .

以上

特許請求の範囲

(1) 一般式

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & CH_3 \\
& N-R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_1
\end{array}$$

(式中、R₁ は水素原子、アルキル基、最換アルキル基、アリール蒸又は最換アリール落を示し、R₂ はアルキル基、双換アルキル基、アリール基又は最換アリール 基を示し、X は酸根を示す。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般 式

(R₃ CO)₂ O又は (CH₃)₃ CCOCR₃

(式中R3 は水素原子、アルキル茲、アリール族 又は質換アリール基を示す。)

で汲わされる酸無水物とを<u>関</u>化縮合させて、一般 式

(式中、R₁、R₂及びR₃は前記と同じ意味を もつ。)

で表わされる 7-アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾールを得ることを特徴とするピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール誘導体の製造方法。

(2) 一般式

(式中、R₁ は水楽原子、アルキル花、双換アル キル基、アリール基又は翼換アリール為を示し、

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般 式

(式中R3 は水素原子、アルキル花、磁換アルキル花、アリール基又は微換アリール基を示す。)

で表わされる酸無水物とを現化組合させて、一般

立

(式中、R₁、R₂及びR₃は前記と同じ意味を

R₂ はアルキル基、置換アルキル基、アリール基 又は置換アリール基を示す。) で表わるトリアゾールルクやも N-マミノ化

で表わされるトリアゾール化合物をN-アミノ化 して前記一般式

$$\begin{array}{cccc}
H_{2N} & CH_{3} \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
&$$

(式中、 R_1 及び R_2 は前記と同じ意味をもつ。 Xは酸根を示す。)

で表されるN-アミノトリアゾリウム塩を得る特許請求の範囲第 1項記載のピラゾロ [1,5-b]
[1,2,4] トリアゾール誘導体の製造方法。

(3) 一般式

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & CH_3 \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\$$

もつ。)

で扱わされる 7- アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾールを得、これを脱アシル化 校、選元して離脱茲Yを導入して、一般式

(式中、R₁及びR₃は前記と同じ意味をもち、 Yは水素原子またはカップリング離脱基を表わ ナ。)

で装わされるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール化合物を得ることを特敬とするピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体の製造方法。